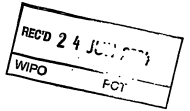
日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE



別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年12月25日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-428853

[ST. 10/C]:

[JP2003-428853]

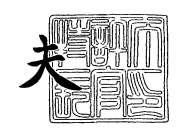
出 願 人
Applicant(s):

東京応化工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 4月 7日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今井康



```
【書類名】
              特許願
【整理番号】
              J16387B1
              平成15年12月25日
【提出日】
【あて先】
              特許庁長官殿
【国際特許分類】
              G03F 7/039
【発明者】
              神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社
  【住所又は居所】
              内
              羽田 英夫
  【氏名】
【発明者】
  【住所又は居所】
              神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社
              内
  【氏名】
              竹下 優
【特許出願人】
  【識別番号】
              000220239
  【氏名又は名称】
              東京応化工業株式会社
【代理人】
  【識別番号】
              100106909
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
              棚井 澄雄
【代理人】
  【識別番号】
              100064908
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
              志賀 正武
【選任した代理人】
  【識別番号】
              100101465
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
              青山 正和
【選任した代理人】
  【識別番号】
              100094400
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
              鈴木 三義
【選任した代理人】
  【識別番号】
              100106057
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
              柳井 則子
【先の出願に基づく優先権主張】
  【出願番号】
              特願2003-160478
              平成15年 6月 5日
  【出願日】
【手数料の表示】
  【予納台帳番号】
              008707
              21,000円
  【納付金額】
【提出物件の目録】
  【物件名】
              特許請求の範囲 1
   【物件名】
              明細書 1
  【物件名】
              要約書 1
  【包括委任状番号】
               0117103
```

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

ポリマー末端に炭素原子に結合した水酸基を有し、当該水酸基のα位の炭素原子が、少なくともひとつの電子吸引性基を有することを特徴とするホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項2】

ポリマー末端に $-CR^1R^2OH$ 基(R^1 及び R^2 は、それぞれ独立にアルキル基、ハロゲン原子、又はハロゲン化アルキル基であり、その少なくともひとつはハロゲン原子又はハロゲン化アルキル基から選ばれる電子吸引性基である)を有することを特徴とする請求項1記載のホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項3】

前記電子吸引性基がフッ素原子又はフッ素化アルキル基である請求項1又は2記載のホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項4】

請求項2に記載のホトレジスト組成物用樹脂において、

前記-CR¹ R² OH基を有する構成単位(M1)の割合が、当該ホトレジスト組成物用 樹脂の、前記構成単位(M1)以外の構成単位の合計100モル%に対して、1モル%以 上であることを特徴とするホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項5】

ポリマー末端に、pKa6~12を呈する置換基を有することを特徴とするホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項6】

前記置換基が-CR¹ R² OH基 (R¹ 及びR² は、それぞれ独立にアルキル基、ハロゲン原子、又はハロゲン化アルキル基であり、その少なくともひとつはハロゲン原子又はハロゲン化アルキル基から選ばれる電子吸引性基である)であることを特徴とする請求項5記載のホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項7】

さらに酸解離性溶解抑制基を有することを特徴とする請求項1~6のいずれか一項に記載のホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項8】

前記ホトレジスト組成物用樹脂は、(a1)酸解離性溶解抑制基を有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位及び(a2)ラクトン環を有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位を有することを特徴とする請求項7記載のホトレジスト用樹脂。

【請求項9】

さらに(a3)水酸基を有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位を 有することを特徴とする請求項8記載のホトレジスト用樹脂。

【請求項10】

質量平均分子量が12000以下であることを特徴とする請求項1~9のいずれか一項 に記載のホトレジスト組成物用樹脂。

【請求項11】

請求項1~10に記載のホトレジスト組成物用樹脂を含むことを特徴とするホトレジスト組成物。

【請求項12】

さらに(B)成分として酸発生剤を含有することを特徴とする請求項11記載のホトレジスト組成物。

【請求項13】

前記(B)成分として、(b-0)フッ素化アルキルスルホン酸イオンをアニオンとするオニウム塩を含有することを特徴とする請求項12記載のホトレジスト組成物。

【請求項14】

前記(B)成分として、下記一般式(b-1)又は(b-2)

【化1】

$$R^{1}$$
 SO_{2} ... (b-1)
 R^{2} SO_{2} ... (b-1)
 R^{3} SO_{2} ... (b-2)
 R^{3} $O_{2}S$ Z

[式中、Xは、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換された炭素数2~6のアルキレン基を表し;Y、Zは、それぞれ独立に、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換された炭素数1~10のアルキル基を表し; R^1 ~ R^3 は、それぞれ独立に、アリール基またはアルキル基を表し、 R^1 ~ R^3 のうち少なくとも1つはアリール基を表す〕で表されるスルホニウム化合物を含有することを特徴とする請求項12記載のホトレジスト組成物。

【請求項15】

さらに(B)成分として、(b-0)フッ素化アルキルスルホン酸イオンをアニオンとするオニウム塩を含有することを特徴と請求項14記載のホトレジスト組成物。

【請求項16】

さらに含窒素有機化合物を含むことを特徴とする請求項11~15のいずれかに記載のホトレジスト組成物。

【請求項17】

請求項11~16のいずれかに記載のホトレジスト組成物を用いることを特徴とするレジストパターン形成方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】ホトレジスト組成物用樹脂、ホトレジスト組成物、およびレジストパターン形成方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、ホトレジスト組成物用樹脂、ホトレジスト組成物、およびレジストパターン 形成方法に関する。

【背景技術】

[0002]

これまで化学増幅型レジストの基材樹脂成分としては、KrFエキシマレーザー(248 nm)に対する透明性が高いポリヒドロキシスチレンやこれの水酸基を酸解離性の溶解抑制基で保護したものが用いられてきた。しかしながら、今日では、半導体素子の微細化はますます進みArFエキシマレーザー(193 nm)を用いた130 nm以下の微細なレジストパターンを要するプロセスの開発が精力的に進められている。

ArFエキシマレーザーを光源とするプロセスでは、ポリヒドロキシスチレンのようなベンゼン環を有する樹脂はArFエキシマレーザー(193nm)に対する透明性が不十分である。

従って、そのような欠点を解決したベンゼン環を有さず、透明性に優れかつ耐ドライエッチング性に優れる樹脂として、エステル部にアダマンタン骨格のような多環式炭化水素基を有する (メタ) アクリル酸エステルから誘導される単位を主鎖に有する樹脂 (特許文献1乃至8) などが提案されている。

このような、従来のホトレジスト組成物としては、例えばラジカル重合により得られる樹脂成分、酸発生剤成分、有機溶剤等を含む化学増幅型のもの等が挙げられる。また、特許文献9では、連鎖移動剤として末端に極性基を持たないものを用いて重合した樹脂が開示されている。

【特許文献1】特許2881969号公報

【特許文献2】特開平5-346668号公報

【特許文献3】特開平7-234511号公報

【特許文献4】特開平9-73173号公報

【特許文献5】特開平9-90637号公報

【特許文献6】特開平10-161313号公報

【特許文献7】特開平10-319595号公報

【特許文献8】特開平11-12326号公報

【特許文献9】特開2001-2735号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0003]

近年、半導体素子製造において必要とされるデザインルールはいっそう狭まり、130 nm以下や100nm付近の解像度が必要とされるなど、解像度の向上が要望されている。さらに、現像後レジストパターンにてラインエッジラフネス(LER)が発生するという問題もある。該LERは、ホールレジストパターンではホール周囲に歪みが生じるし、ラインアンドスペースパターンでは側壁の不均一な凹凸となる。そして、LERは、高解像性の要望が高まるにつれ、よりラフネスを小さくすることが要望されている。また、半導体素子の微細化に伴い、ディフェクトの低減も求められている。

しかしながら、従来のホトレジスト組成物においては、LERやディフェクトの改善が不 十分である。

[0004]

本発明は前記事情に鑑てなされたもので、解像性、LER特性が良好で、かつディフェクトが低減されたホトレジスト組成物用樹脂、およびこれを用いたホトレジスト組成物およびレジストパターン形成方法を提供することを課題とする。

【課題を解決するための手段】

[0005]

本発明においては、下記の手段により上記課題を解決するに至った。

すなわち、第1の発明は、ポリマー末端に炭素原子に結合した水酸基を有し、当該水酸基の α 位の炭素原子が、少なくともひとつの電子吸引性基を有することを特徴とするホトレジスト組成物用樹脂又ポリマー末端に、pKa6~12を呈する置換基を有することを特徴とするホトレジスト組成物用樹脂である。

第2の発明は、ポリマー末端に、pKa6~12を呈する置換基を有することを特徴とするホトレジスト組成物用樹脂である。

第3の発明は、本発明のホトレジスト組成物用樹脂を含むことを特徴とするホトレジスト組成物である。

第4の発明は、本発明のホトレジスト組成物を用いることを特徴とするレジストパターン 形成方法である。

なお、本明細書における「構成単位」とは、ポリマー (樹脂) を構成するモノマー単位 を示す。

【発明の効果】

[0006]

本発明においては、解像性とLER特性を向上させ、かつディフェクトを低減することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0007]

[レジスト組成物用樹脂]

◆第1の態様

第1の態様のレジスト組成物用樹脂は、ポリマー末端に炭素原子に結合した水酸基を有し、当該水酸基の α 位の炭素原子が、少なくともひとつの電子吸引性基を有することを特徴とする。

[0008]

電子吸引性基としては、例えばハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基等が挙げられる。 ハロゲン原子としてはフッ素原子、塩素原子等が挙げられるが、フッ素原子が好ましい

ハロゲン化アルキル基において、ハロゲンは前記ハロゲン原子と同様である。アルキル基は炭素数、例えば1~3程度の低級アルキル基が望ましく、好ましくはメチル基またはエチル基、最も好ましくはメチル基である。具体的には、例えばトリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、モノフルオロメチル基、パーフルオロエチル基等が挙げられるが、特にトリフルオロメチル基が好ましい。

電子吸引性基の数は、1または2であり、好ましくは2である。

[0009]

前記炭素原子に結合した水酸基を有し、当該水酸基の α 位の炭素原子が、少なくともひとつの電子吸引性基を有するとは、より具体的かつ好適には、 $-CR^1R^2OH$ 基を有し、 R^1 及び R^2 は、それぞれ独立にアルキル基、ハロゲン原子、又はハロゲン化アルキル基であり、その少なくともひとつはハロゲン原子又はハロゲン化アルキル基から選ばれる電子吸引性基であるものとして、表すことができる。

ここでのハロゲン原子、又はハロゲン化アルキル基とは前記したものと同様であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基などの低級アルキル基が挙げられる。そして、その電子吸引性基は、前記したようにフッ素原子又はフッ素化アルキル基が好ましく、特にはR¹及びR²がともにフッ素化アルキル基、中でもトリフルオロメチル基であるときが、合成上、またLERを小さくする効果に優れ好ましい。

このホトレジスト組成物用樹脂においては、前記ポリマー末端に結合している-CR¹ R² OH基(以下、当該基を「末端構造」という場合がある)を有する構成単位(M1)の割合が、ホトレジスト組成物用樹脂の、前記構成単位(M1)以外の構成単位の合計1

00 モル%に対して、1 モル%以上(好ましくは2 モル%以上)であることが好ましい。なお、構成単位(M1)以外の構成単位の合計には、例えばラジカル重合で用いられるアゾビスイソプチロニトリル(AIBN)等の公知の重合開始剤から誘導される構成単位や樹脂の主成分たるモノマーから誘導される単位を含む。

上限値は特に限定する意義はないが、製造方法等に起因して実用的には例えば5モル%以下とされる。また、組成によっては末端構造の割合が多すぎると、レジストパターンの膜減りや、パターンの裾がややテーパー状にある現象等が生じる場合がある。なお、当然であるが構成単位(M1)のモル数は、末端構造のモル数、水酸基のモル数と等しい。

1モル%以上とすることにより、末端構造を導入したことによるLERの改善効果に優れる。これ以下だとその効果に劣る傾向がある。

[0010]

当該末端構造は、例えばポリマーをモノマーと重合開始剤にて、ラジカル重合によって重合する際に、 $-CR^1R^2OH$ 基を有する連鎖移動剤を添加することによりポリマー末端に導入される。この場合、当該末端構造を有する構成単位(M1)とは、この連鎖移動剤から誘導される構成単位(M1)である。

連鎖移動剤は、例えば一般式「X-R'-CR1R2OH」で示される。

当該式中、Xは水酸基またはチオール基であり、当該連鎖移動剤は、水酸基またはチオール基の水素原子が脱離して、ポリマー末端に結合する。従って、この場合、構成単位 (M1) とは、 $\begin{bmatrix} X-R'-CR^1 R^2 OH \end{bmatrix}$ におけるXの水酸基またはチオール基から水素原子を除いた単位となる。なお、反応性の点から、Xはチオール基が好ましい。

また、R'は2価の脂肪族炭化水素基(直鎖、分岐鎖、環状のいずれでもよい)または2価の芳香族炭化水素基であり、これらの内、直鎖または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基が好ましい。

脂環式基としては、例えばシクロヘキシレン基等が挙げられる。芳香族炭化水素基としては、例えばp-フェニレン基等が挙げられる。

直鎖または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、例えばメチレン基、エチレン基、n-プロピレン基、イソプロピレン基等が挙げられるが、エチレン基、n-プロピレン基が好ましい。

好ましい連鎖移動剤の一般式は、 $SH-(CH_2)_m-C(CF_3)_2-OH(mは2-4の整数)$ で表される。これにより、好ましい構成単位(M1)は $-S-(CH_2)_m-C(CF_3)_2-OH$ で表される。

[0011]

末端構造の割合(構成単位(M1)の割合)は、例えば仕込みのモノマーの量や前記連鎖移動剤の量を調整したり、前記連鎖移動剤を添加するタイミングを調整してレジスト組成物用樹脂の質量平均分子量を調整することにより、変化させることができる。

また、合成後のレジスト組成物用樹脂においては、末端構造のモル数(構成単位(M1)のモル数)は例えばプロトン-NMR、カーボンNMR等のNMR(核磁気共鳴スペクトル)によって測定することができる。

[0012]

構成単位(M1)以外の構成単位としては、レジスト組成物用樹脂に用いられているもので、好ましくはラジカル重合により製造されるものであれば特に限定せずに用いることができる。

本発明は、非化学増幅型または化学増幅型のホトレジスト組成物用樹脂のいずれにも適用可能であるが、化学増幅型が好ましい。

また、ネガ型、ポジ型のいずれにも適用可能であるが、ポジ型が好ましい。 化学増幅型であって、ポジ型のレジスト組成物用樹脂としては、例えばKrFエキシマレーザー用として多用されているヒドロキシスチレン系樹脂に酸解離性溶解抑制基(保護基)を導入した樹脂や、ArFエキシマレーザー用として多用されている(メタ)アクリル酸系樹脂(なお、(メタ)アクリル酸とはアクリル酸および/またはメタクリル酸を示す。)に、酸解離性溶解抑制基を導入したもの等が挙げられる。

[0013]

酸解離性溶解抑制基としては、ヒドロキシスチレン系樹脂、(メタ)アクリル酸系樹脂 等にそれぞれ用いられているものを任意に使用可能である。

具体的には、鎖状アルコキシアルキル基、第3級アルキルオキシカルボニル基、第3級アルキル基、第3級アルコキシカルボニルアルキル基及び環状エーテル基、等が挙げられる。

鎖状アルコキシアルキル基としては、1-エトキシエチル基、1-メトキシメチルエチル基、1-イソプロポキシエチル基、1-メトキシプロピル基、1-n-ブトキシエチル基などが、第3級アルキルオキシカルボニル基などが、第3級アルキル基としては、tert-ブチルオキシカルボニル基などが、第3級アルキル基としては、tert-ブチル基、tert-アミル基などのような鎖状第3級アルキル基、2-メチル-2-アダマンチル基、2-エチル-2-アダマンチル基などのような脂肪族多環式基を含む第3級アルキル基などが、第3級アルコキシカルボニルアルキル基としては、tert-ブチルオキシカルボニルメチル基、tert-アミルオキシカルボニルメチル基などが、環状エーテル基としては、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基などが挙げられる。下記に本発明において、好ましい(メタ)アクリル酸系樹脂の具体例を示す。

[0014]

構成単位(M1)以外の構成単位としては、例えば以下の様なものが挙げられる。

(a1):酸解離性溶解抑制基を有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位。

この樹脂は、さらに、任意に下記構成単位(a2)、(a3)を含んでいてもよく、好ましくは構成単位(a1)及び(a2)、さらに好ましくは(a1)、(a2)及び(a3)を含むことが好ましい。

- (a2):ラクトン環を有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位。
- (a3):水酸基を有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位。

なお、通常、ポリマー末端には、前記末端構造の他に、ラジカル重合開始剤から導入される構成単位が少量導入される。

[0015]

· · 構成単位 (a1)

構成単位(a1)において、酸解離性溶解抑制基は、特に限定するものではない。一般的には(メタ)アクリル酸の側鎖のカルボキシル基と、環状または鎖状の第3級アルキルエステルを形成するものが広く知られているが、その中でも脂肪族単環式又は多環式基含有酸解離性溶解抑制基が好ましく用いられ、脂肪族多環式基含有酸解離性溶解抑制基が最も好ましい。

前記脂肪族単環式基としては、シクロアルカン等から1個の水素原子を除いた基を等を 例示できる。具体的には、シクロヘキサン等から1個の水素原子を除いた基等が挙げられ る。

前記脂肪族多環式基としては、ビシクロアルカン、トリシクロアルカン、テトラシクロアルカン等から1個の水素原子を除いた基等を例示できる。具体的には、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロデカン、テトラシクロドデカン等のポリシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基等が挙げられる。これらの中でもアダマンチル基、ノルボルニル基、テトラシクロドデカニル基が工業上好ましい。

[0016]

より具体的には、下記一般式(I)、(II)又は(III)等が挙げられる。

[0017]

【化1】

$$\begin{pmatrix} C \\ H_2 \\ O \end{pmatrix} C \begin{pmatrix} R^1 \\ \cdots (I) \end{pmatrix}$$

(式中、Rは水素原子又はメチル基、R¹ は低級アルキル基である。)【0018】【化2】

(式中、Rは水素原子又はメチル基、R 2 及びR 3 はそれぞれ独立に低級アルキル基である。) 【0019】

【化3】

(式中、Rは水素原子又はメチル基、R4 は第3級アルキル基である。)

[0020]

式中、 R^1 としては、炭素数 $1\sim 5$ の低級の直鎖又は分岐状のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基等が挙げられる。その中でも、メチル基、エチル基であることが工業的に入手が容易であることから好ましい。

[0021]

前記 R^2 及び R^3 は、それぞれ独立に、好ましくは炭素数 $1\sim 5$ の低級アルキル基であると好ましい。中でも、 R^2 、 R^3 が共にメチル基である場合が工業的に好ましく、具体的には、2-(1-rダマンチル) -2-プロピル(メタ)アクリレートから誘導される構成単位を挙げることができる。

[0022]

前記 R^4 は、tert ーブチル基やtert ーアミル基のような第3級アルキル基であり、tert ーブチル基である場合が工業的に好ましい。

また、基一COOR⁴ は、式中に示したテトラシクロドデカニル基の3または4の位置に結合していてよいが、結合位置は特定できない。また、(メタ)アクリレート構成単位のカルボキシル基残基も同様に式中に示した8または9の位置に結合していてよいが、結合位置は特定できない。

[0023]

構成単位 (a1) は、全構成単位の合計に対して、20~60モル%、好ましくは30~50モル%であることが望ましい。

[0024]

· ・構成単位 (a 2)

構成単位(a2)としては、(メタ)アクリル酸エステルのエステル側鎖部にラクトン環からなる単環式基またはラクトン環を有する脂肪族多環式基が結合した構成単位が挙げられる。なお、このときラクトン環とは、-O-C(O)-構造を含むひとつの環を示し、これをひとつの目の環として数える。したがって、ここではラクトン環のみの場合は単環式基、さらに他の環構造を有する場合は、その構造に関わらず多環式基と称する。

そして、構成単位(a 2)としては、具体的には例えば、 γ ーブチロラクトンから水素原子1つを除いた単環式基や、ラクトン環含有ビシクロアルカンから水素原子を1つを除いた多環式基等が挙げられる。

具体的には、例えば以下の構造式 (IV) ~ (VII) で表される構成単位が好ましい

[0025]

【化4】

$$\begin{pmatrix} C & C \\ H_2 & C \\ O & C \end{pmatrix}$$

$$C & C & C \\ O & C$$

(式中、Rは水素原子又はメチル基、mは0又は1である。)【0026】【化5】

(式中、Rは水素原子又はメチル基である。) 【0027】 【化6】

(式中、Rは水素原子又はメチル基である。) 結合位置が5位又は6位の異性体の混合物として存在する。

【0028】 【化7】

(式中、Rは水素原子又はメチル基である。)

[0029]

構成単位 (a 2) は全構成単位の合計に対して、20~60モル%、好ましくは30~50モル%含まれていると好ましい。

[0030]

· · 構成単位 (a3)

構成単位 (a3) としては、例えばArFエキシマレーザー用のホトレジスト組成物用の樹脂において、多数提案されているものの中から適宜選択して用いることができ、例えば水酸基含有脂肪族多環式基を含むことが好ましい。該多環式基としては、前記構成単位

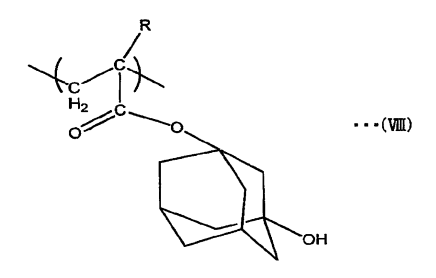
出証特2004-3028546

(a1)の説明において例示したものと同様の多数の多環式基から適宜選択して用いることができる。

具体的に、構成単位(a3)としては、水酸基含有アダマンチル基や、カルボキシル基含有テトラシクロドデカニル基を有するものが好ましく用いられる。

さらに具体的には、下記一般式(VIII)で表される構成単位を挙げることができる

【0031】



(式中、Rは水素原子又はメチル基である。)

[0032]

構成単位(a3)は全構成単位の合計に対して、10~50モル%、好ましくは10~40モル%含まれていると好ましい。

[0033]

また、構成単位 (a 1) ~ (a 3) 以外の他の構成単位 (a 4) も挙げられる。

構成単位 $(a \ 4)$ は、上述の構成単位 $(a \ 1)$ ~ $(a \ 3)$ に分類されない他の構成単位であれば特に限定するものではない。

例えば脂肪族多環式基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位等が好ましい。該多環式基は、例えば、前記の構成単位(a1)の場合に例示したものと同様のものを例示することができ、特にトリシクロデカニル基、アダマンチル基、テトラシクロドデカニル基から選ばれる少なくとも1種以上であると、工業上入手し易い等の点で好ましい。

構成単位(a4)として、具体的には、下記(IX) \sim (XI)の構造のものを例示することができる。

[0034]

【化9】

(式中Rは水素原子又はメチル基である)

[0035]

【化10】.

(式中Rは水素原子又はメチル基である)

[0036]

【化11】

(式中Rは水素原子又はメチル基である)

[0037]

構成単位 (a 4) は全構成単位の合計に対して1~25モル%、好ましくは5~20モル%の範囲で含まれていると好ましい。

[0038]

なお、レジスト組成物用樹脂は1種または2種以上の樹脂から構成することができる。

[0039]

そして、例えば構成単位(M1)以外の構成単位を誘導するモノマーを、例えばアゾビスイソブチロニトリル(AIBN)のようなラジカル重合開始剤を用いた公知のラジカル重合等によって重合させ、質量平均分子量の調整、構成単位(M1)の割合の調整等の点から、適当な時期に連鎖移動剤として前記末端構造を有する連鎖移動剤を添加し、重合を連鎖移動させることによって本発明のレジスト組成物用樹脂を得ることができる。

[0040]

本発明のレジスト組成物用樹脂の質量平均分子量(ゲルパーミエーションクロマトグラフィによるポリスチレン換算質量平均分子量、以下同様。)は、例えば約12000以下、好ましくは10000以下、さらに好ましくは8000以下とされる。

特に8000以下とすることにより末端構造の導入量を多くすることができ、LER改善効果が向上する。また、パターン形状をより矩形にすることができるという効果も得られる。

下限値は特に限定するものではないが、パターン倒れの抑制、解像性等の点で、好ましくは4000以上、さらに好ましくは5000以上とされる。

[0041]

第1の態様においては、この様なレジスト組成物用樹脂の構造により、LER特性が向上する。

さらに、レジストパターンの倒れも低減することができる。そして、パターン倒れの低減により解像性も向上する。また、焦点深度幅特性が向上する。また、ディフェクトも低減する。

なお、LERが向上する理由は定かではないが、従来、例えばラジカル重合による得られる樹脂成分のポリマー末端は、疎水性の重合開始剤や、疎水性の連鎖移動剤(停止剤)から誘導される構造を含み、アルカリ現像液への溶解を阻害する可能性があるのに対し、本発明においては、電子吸引性基が存在することによって、水酸基の水素が解離しやすくな

るため、樹脂に適度な酸性度が付与され、その結果、アルカリ現像液への溶解性が向上し、レジストパターンの露光部と未露光部の境界面のLER特性が向上するものと推測される。

[0042]

◆第2の態様

第2の態様のレジスト組成物用樹脂は、ポリマー末端に、pKa6~12、好ましくは7~10を呈する置換基を有することを特徴とする。

このような範囲とすることにより、適度な酸性度を生じさせることができるため、LE R特性が良好となり、かつレジストパターンの膨潤を抑制することができる。

[0043]

該置換基において水素イオンを発生する基としてはアルコール性水酸基が挙げられる。 カルボキシル基の水酸基は、pKaが小さくなりすぎアルカリ現像すると膨潤しすぎるの で好ましくない。

当該置換基の p K a は、例えばこのアルコール性水酸基の α 位の炭素原子に電子吸引性 基が結合していると小さな値となり、結合していないと大きな値となる。つまり、前記ア ルコール性水酸基と、前記 α 位の炭素原子と、これに結合する原子および/または置換基 (β 位の炭素原子を除く)とをあわせた末端構造の特性によって変化する値である。

p K a は、α位の炭素原子に結合する電気吸引性基の種類や数、ポリマー末端の置換基の種類等を調整することによって変化させることができる。

すなわち、第1の態様の様に、 α 位の炭素原子に電子吸引性基が結合することにより、pKaを小さくすることができる。

この p K a の数値範囲を満足するには、第 1 の態様の構成が好ましく、当該置換基としては、一 C R ¹ R ² O H 基 (R ¹ 及び R ² は、それぞれ独立にアルキル基、ハロゲン原子、又はハロゲン化アルキル基であり、その少なくともひとつはハロゲン原子又はハロゲン化アルキル基から選ばれる電子吸引性基である)で表されるものが好ましい。

[0044]

なお、pKaは水溶液中の酸解離定数によって表されるものである。pKaは、前記末端構造の酸性度を測定できる様なモノマーを用意し、滴定等の定法によって測定することができる。

また、pKaは文献等に記載の値を用いることもできる。

[0045]

第2の態様においては、この様なレジスト組成物用樹脂の構造により、LER特性が向上する。

さらに、レジストパターンの倒れも低減することができる。そして、パターン倒れの低減により解像性も向上する。また、焦点深度幅特性が向上する。また、ディフェクトも低減する。

なお、LERが向上する理由は第1の態様における理由と同様である。

[0046]

[ホトレジスト組成物]

本発明のホトレジスト組成物は本発明のレジスト組成物用樹脂を用いるものでればその他 の組成は特に限定しない。

例えば化学増幅型でポジ型のホトレジスト組成物の場合は、本発明のレジスト組成物用 樹脂であって、酸解離性溶解抑制基を有する樹脂成分(A)、酸発生剤成分(B)、有機 溶剤(C)、その他必要に応じて含窒素有機化合物(D)等の添加剤等を含む。以下、A r Fエキシマレーザーで露光するのに適した組成例を示す。

(A) 成分の含有量は、形成しようとするレジスト膜厚に応じて調整すればよい。一般的には、固形分濃度にして、8~25質量%、より好ましくは10~20質量%である。

[0047]

・酸発生剤成分(B)

本発明において、(B)成分は、従来化学増幅型ホトレジスト組成物において使用され

ている公知の酸発生剤を含有してもよい。酸発生剤は、これまでヨードニウム塩やスルホニウム塩などのオニウム塩、オキシムスルホネート類、ビスアルキルまたはビスアリールスルホニルジアゾメタン類、ニトロベンジルスルホネート類、イミノスルホネート類、ジスルホン類など多種のものが知られているので、このような公知の酸発生剤から特に限定せずに用いることができる。

[0048]

その中でも、特に(b-0)フッ素化アルキルスルホン酸イオンをアニオンとして含むオニウム塩が、発生する酸の強度が強いことから、好適である。

かかる(b-0)のカチオンとしては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、n-7チル基、tert-7チル基などの低級アルキル基;メトキシ基、エトキシ基などの低級アルコキシ基などで置換されていてもよいモノまたはジフェニルヨードニウム、モノ、ジ、またはトリフェニルスルホニウム;ジメチル(4-ヒドロキシナフチル)スルホニウムなどが好ましい。

[0049]

また、かかる(b-0)のアニオンは、フッ素化アルキルスルホン酸イオンであることが好ましい。

その中でも、炭素数1~7、より好ましくは炭素数1~3の直鎖状のアルキル基の水素原子の一部または全部がフッ素原子で置換されたフッ素化アルキルスルホン酸イオンが好ましい。炭素数が7以下であることにより、スルホン酸としての強度も高くなる。

また、該フッ素化アルキルスルホン酸イオンのフッ素化率(アルキル基中のフッ素原子の割合)は、好ましくは $10\sim100\%$ 、さらに好ましくは $50\sim100\%$ であり、特に水素原子をすべてフッ素原子で置換したものが、酸の強度が強くなるので好ましい。

このようなものとしては、具体的には、トリフルオロメタンスルホネート、ヘプタフルオロプロパンスルホネート、ノナフルオロブタンスルホネートなどが挙げられる。

[0050]

(b-0) の具体例として、ジフェニルヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、ビス(4-tert-プチルフェニル)ヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、(4- メトキシフェニル)フェニルヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、

トリ(4-メチルフェニル)スルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプ タフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、 (4-メ チルフェニル) ジフェニルスルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタ フルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、ジメチル(4 - ヒドロキシナフチル)のトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロ パンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、モノフェニルジメチルス ルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネー トまたはそのノナフルオロプタンスルホネート、ジフェニルモノメチルスルホニウムのト リフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノ ナフルオロブタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムのトリフルオロメタンスルホ ネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホ ネート、(4 ーメトキシフェニル)ジフェニルスルホニウムのトリフルオロメタンスルホ ネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホ ネート、(p-tertーブチルフェニル)ジフェニルスルホニウムのトリフルオロメタ ンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタ ンスルホネート、トリ (p-tert-プチルフェニル) スルホニウムのトリフルオロメ タンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブ タンスルホネート、(4-トリフルオロメチルフェニル)ジフェニルスルホニウムのトリ

フルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロプタンスルホネート等が挙げられる。

[0051]

本発明において、前記 (b-0) 以外の酸発生剤である、イミノスルホネート系酸発生剤も好適に用いることができる。

イミノスルホネート系酸発生剤の具体例として、下記一般式 (b-1) 又は (b-2) で表される化合物 (以下、それぞれ、スルホニウム化合物 1 又はスルホニウム化合物 2 ということがある) が挙げられる。

【0052】 【化12】

[0053]

一般式(b-1)又は(b-2)中、Xは、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換された直鎖状または分岐状のアルキレン基であり、該アルキレン基の炭素数は2-6であり、好ましくは3-5、最も好ましくは炭素数3である。

Y、Zは、それぞれ独立に、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換された直鎖状または分岐状のアルキル基であり、該アルキル基の炭素数は $1\sim1$ 0であり、好ましくは $1\sim7$ 、より好ましくは $1\sim3$ である。Xのアルキレン基の炭素数またはY、Zのアルキル基の炭素数が小さいほどレジスト溶媒への溶解性も良好であるため好ましい。

また、Xのアルキレン基またはY、Zのアルキル基において、フッ素原子で置換されている水素原子の数が多いほど、酸の強度が強くなり、また200nm以下の高エネルギー光や電子線に対する透明性が向上するので好ましい。該アルキレン基またはアルキル基中のフッ素原子の割合、すなわちフッ素化率は、好ましくは $70\sim100$ %、さらに好ましくは $90\sim100$ %であり、最も好ましくは、全ての水素原子がフッ素原子で置換されたパーフルオロアルキレン基またはパーフルオロアルキル基である。

 $R^{1} \sim R^{3}$ はそれぞれ独立にアリール基またはアルキル基を表す。

 $R^1 \sim R^3$ のうち、少なくとも 1 つはアリール基を表す。 $R^1 \sim R^3$ のうち、 2 以上がアリール基であることが好ましく、 $R^1 \sim R^3$ のすべてがアリール基であることが最も好ましい。

 $R^1 \sim R^3$ のアリール基としては、特に制限はなく、例えば、炭素数 $6 \sim 20$ のアリール基であって、アルキル基、ハロゲン原子等で置換されていてもされていなくてもよいフェニル基、ナフチル基が挙げられる。安価に合成可能なことから、炭素数 $6 \sim 10$ のアリール基が好ましい。

 $R^1 \sim R^3$ のアルキル基としては、特に制限はなく、例えば炭素数 $1 \sim 10$ の直鎖状、分岐状または環状のアルキル基等が挙げられる。解像性に優れる点から、炭素数 $1 \sim 5$ であることが好ましい。具体的には、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基、n-ペンチル基、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、ノニル基、デカニル基等が挙げられ、解像性に優れ、また安価に合成可能なことから好ましいものとして、メチル基を挙げることができる。

これらの中で、 $R^1 \sim R^3$ はすべてフェニル基であることが最も好ましい。

これらの一般式(b-1)又は(b-2)で表される化合物は、単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。そのなかでも、一般式(b-1)で表されるスルホニウム化合物1が好ましく、下記化学式(13)で表される化合物が最も好ましい。

【0054】 【化13】

[0055]

(B) 成分として前記(b-0)とスルホニウム化合物 1 および 2 から選ばれる少なくとも 1 種とを混合して用いる場合、前記(b-0)の割合は、10~75 質量%が好ましく、30~70 質量%がより好ましい。上記範囲内の前記(b-0)を配合することにより、LERや現像欠陥等に極めて優れたものとなる。

また、(b-0)とスルホニウム化合物1および2から選ばれる少なくとも1種との混合比率(質量比)は1:9~9:1、好ましくは1:5~5:1、最も好ましいのは1:2~2:1である。上記の比率で酸発生剤を混合して用いることで、LERや現像欠陥に極めて優れたものとなる。特には、一般式(b-1)で示されるスルホニウム化合物1と(b-0)とを混合して用いることが最も好ましい。

[0056]

(B) 成分は、(A) 成分100 質量部に対して0.1~30 質量部、好ましくは0.5~20 質量部、さらに好ましくは1~10 質量部の割合で用いられる。下限値未満では像形成がなされず、30 質量部をこえると均一な溶液となりにくく、保存安定性が低下するおそれがある。

[0057]

・ 有機溶剤 (C)

本発明のポジ型レジスト組成物は、材料を有機溶剤(C)(以下、(C)成分という) に溶解させて製造することができる。

(C)成分としては、使用する各成分を溶解し、均一な溶液とすることができるものであればよく、従来、化学増幅型レジストの溶剤として公知のものの中から任意のものを1種または2種以上適宜選択して用いることができる。

例えば、γーブチロラクトン、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、メ チルイソアミルケトン、2-ヘプタノンなどのケトン類や、エチレングリコール、エチレ ングリコールモノアセテート、ジエチレングリコール、ジエチレングリコールモノアセテート、プロピレングリコール、プロピレングリコールモノアセテート、ジプロピレングリコール、またはジプロピレングリコールモノアセテートのモノメチルエーテル、モノエチルエーテル、モノプロピルエーテル、モノブチルエーテルまたはモノフェニルエーテルなどの多価アルコール類およびその誘導体や、ジオキサンのような環式エーテル類や、乳酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、酢酸エチル、酢酸エチルなどのエステル類などを挙げることができる。これらの有機溶剤は単独で用いてもよく、2種以上の混合溶剤として用いてもよい。プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)と極性溶剤との配合比は、PGMEAと極性溶剤との相溶性等を考慮して適宜決定すればよいが、好ましくは1:9~8:2、より好ましくは2:8~5:5の範囲内とすることが好ましい。

より具体的には、極性溶剤として乳酸エチル(EL)を配合する場合は、PGMEA:ELの質量比が好ましくは2:8~5:5、より好ましくは3:7~4:6であると好ましい。また、有機溶剤として、その他には、PGMEA及びELの中から選ばれる少なくとも1種とγーブチロラクトンとの混合溶剤も好ましい。この場合、混合割合としては、前者と後者の質量比が好ましくは70:30~95:5とされる。(C)成分の使用量は特に限定しないが、基板等に塗布可能な濃度で、塗布膜圧に応じて適宜設定されるものであるが、一般的にはレジスト組成物の固形分濃度2~20質量%、好ましくは5~15質量%の範囲内とされる。

[0058]

・含窒素有機化合物 (D)

レジストパターン形状、引き置き経時安定性等を向上させるために、さらに任意の (D) 成分として含窒素有機化合物を配合させることができる。

この含窒素有機化合物は、既に多種多様なものが提案されているので、公知のものから 任意に用いれば良いが、アミン、特には第2級低級脂肪族アミンや第3級低級脂肪族アミンが好ましい。

ここで、低級脂肪族アミンとは炭素数5以下のアルキルまたはアルキルアルコールのアミンを言い、この第2級や第3級アミンの例としては、トリメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、ジーnープロピルアミン、トリーnープロピルアミン、トリイソプロピルアミン、トリペンチルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリイソプロパノールアミン等が挙げられるが、特にトリエタノールアミンのような第3級アルカノールアミンが好ましい。これらは単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

これらは、(A) 成分100 質量部に対して、通常 $0.01\sim5.0$ 質量部の範囲で用いられる。

[0059]

また、前記(D)成分との配合による感度劣化を防ぎ、またレジストパターン形状、引き置き安定性等の向上の目的で、さらに任意の(E)成分として、有機カルボン酸又はリンのオキソ酸若しくはその誘導体を含有させることができる。なお、(D)成分と(E)成分は併用することもできるし、いずれか1種を用いることもできる。

有機カルボン酸としては、例えば、マロン酸、クエン酸、リンゴ酸、コハク酸、安息香酸、サリチル酸等が好適である。

リンのオキソ酸若しくはその誘導体としては、リン酸、リン酸ジ・n・ブチルエステル、リン酸ジフェニルエステル等のリン酸又はそれらのエステルのような誘導体、ホスホン酸、ホスホン酸ジメチルエステル、ホスホン酸・ジ・n・ブチルエステル、フェニルホスホン酸、ホスホン酸ジフェニルエステル、ホスホン酸ジベンジルエステル等のホスホン酸及びそれらのエステルのような誘導体、ホスフィン酸、フェニルホスフィン酸等のホスフィン酸及びそれらのエステルのような誘導体が挙げられ、これらの中で特にホスホン酸が好ましい。

(E) 成分は、(A) 成分100質量部当り0.01~5.0質量部の割合で用いられる。

[0060]

・その他の任意成分

本発明のホトレジスト組成物には、さらに所望により混和性のある添加剤、例えばレジスト膜の性能を改良するための付加的樹脂、塗布性を向上させるための界面活性剤、溶解抑制剤、可塑剤、安定剤、着色剤、ハレーション防止剤等を適宜、添加含有させることができる。

[0061]

[レジストパターン形成方法]

本発明のレジストパターン形成方法は本発明のホトレジスト組成物を用いるものであれば特に限定されない。

本発明のレジストパターン形成方法は例えば以下の様にして行うことができる。

すなわち、まずシリコンウェーハのような基板上に、例えばポジ型のホトレジスト組成物をスピンナー等で塗布し、80~150℃の温度条件下、プレベークを40~120秒間、好ましくは60~90秒間施し、これに例えばArF露光装置等により、ArFエキシマレーザー光を所望のマスクパターンを介して選択的に露光した後、80~150℃の温度条件下、PEB(露光後加熱)を40~120秒間、好ましくは60~90秒間施す。次いでこれをアルカリ現像液、例えば0.1~10質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像処理する。このようにして、マスクパターンに忠実なレジストパターンを得ることができる。

なお、基板とホトレジスト組成物の塗布層との間には、有機系または無機系の反射防止 膜を設けることもできる。

また、露光に用いる波長は、特に限定されず、レジスト組成物用樹脂等の特性に応じて、ArFエキシマレーザー、KrFエキシマレーザー、F2エキシマレーザー、EUV(極紫外線)、VUV(真空紫外線)、EB(電子線)、X線、軟X線等の放射線を用いて行うことができる。

[0062]

この様に、本発明においては、LER特性等が良好なレジスト用樹脂を提供できるので、半導体素子、液晶素子などの電子素子の製造に好適なホトレジスト組成物が提供できる。そして、好ましくは、例えばレジスト用樹脂の構成単位を適宜選択することにより、200 n m以下の波長、中でもArFエキシマレーザー用の化学増幅型ホトレジスト組成物を提供できる。

【実施例】

[0063]

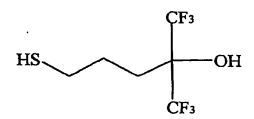
以下、本発明を実施例を示して詳しく説明する。

(実施例1)

yーブチロラクトンメタクレート(一般式(VII)においてRがメチル基である単位に相当するモノマー)/メチルアダマンチルメタクリレート(一般式(I)においてRがメチル基で、R¹ がメチル基ある単位に相当するモノマー)/ヒドロキシアダマンチルアクリレート(一般式(VIII)においてRが水素原子である単位に相当するモノマー)=50/30/20(モル%)の組成のモノマー0.1molをTHF(テトラヒドロフラン)150mlに溶解させ、AIBN(前記モノマー100モル%に対して4モル%)を用いて70℃でラジカル重合を開始し、重合の連鎖移動剤として下記化学式14

[0064]

【化14】



[0065]

で表される化合物(末端構造の p K a は約 7)を、前記仕込みのモノマーと、A I B N の合計 100 モル%に対して、2 モル%添加して重合反応を行った。重合反応終了後、反応液を n-ヘプタン 2000 m l に注加し、25 ℃で 30 分間撹拌して析出した固体をろ取した。この固体を再度 T H F 200 m l に溶解した後 n-ヘプタン 200 m l に注加し、25 ℃で 30 分間撹拌して析出した樹脂をろ取した。樹脂の質量平均分子量は 10000 であった。

得られたレジスト組成物用樹脂100質量部に、それぞれ以下の成分を混合、溶解してポジ型ホトレジスト組成物を製造した。

- (B) 成分: トリフェニルスルホニウムノナフルオロプタンスルホネート 3.0質量部
- (D) 成分: トリエタノールアミン 0.1質量部
- (C) 成分:プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート/乳酸エチル=80/ 20(質量比)との混合溶剤900質量部

[0066]

ついで、得られた化学増幅型ポジ型ホトレジスト組成物を、スピンナーを用いてシリコンウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で120℃、90秒間プレベーク(PAB処理)し、乾燥することにより、膜厚250nmのレジスト層を形成した。

ついで、ArF露光装置NSR-S302 (Nikon社製NA (開口数) = 0.60,2/3輪帯照明) により、ArFエキシマレーザー (193nm) を、マスクパターンを介して選択的に露光した。

そして、120 ℃、90 秒間の条件でPEB処理し、さらに23 ℃にて2.38 質量% テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で、23 ℃の温度条件下で60 秒間パドル現像し、その後20 秒間水洗して乾燥した。

[0067]

120 nmのラインアンドスペースパターン(1:1)が忠実に再現される露光量で形成したレジストパターンについて、SEM(走査型電子顕微鏡)を用いて断面形状を観察した。

パターン形状は矩形のままで、膜減り等もなく、解像性も良好であった。

また、120nmのラインアンドスペースパターン(1:1)の焦点深度幅は500nmであった。

[0068]

また、ラインアンドスペースパターンのラインエッジラフネスを示す尺度である 3σ を求めたところ、7.2nmであった。

なお、 3σ は、側長SEM(日立製作所社製,商品名「S-9220」)により、試料のレジストパターンの幅を32箇所測定し、その結果から算出した標準偏差(σ)の3倍値(3σ)である。この 3σ は、その値が小さいほどラフネスが小さく、均一幅のレジストパターンが得られたことを意味する。

また、ディフェクトを、KLAテンコール社製の表面欠陥観察装置 KLA2132 (製品名)を用いて測定し、ウェーハ内の欠陥数を評価した。試験に用いたウェーハは3枚で

あり、その平均値を求めた。結果は3個であった。

また、選択的露光における露光時間を長くしていき、それに伴いパターンが細くなっていったときにどこでパターン倒れが生じるかどうかを測定したところ、パターンの幅が57nmとなった時点で倒れが生じた。

[0069]

(実施例2)

前記化学式14で表される連鎖移動剤の割合を、2モル%から3モル%に変更した以外は実施例1と同様にして質量平均分子量10000のレジスト組成物用樹脂を得た。

そして、実施例1と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0070]

(実施例3)

レジスト組成物用樹脂の質量平均分子量が7000になる様に調整した以外は、実施例2と同様にしてレジスト組成物用樹脂を得た。

そして、実施例1と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0071]

(実施例4)

仕込みのモノマー組成をノルボルナンラクトンアクリレート(一般式(V)においてRが水素原子である単位に相当するモノマー)/2ーエチルー2ーアダマンチルメタクリレート(一般式(I)においてRがメチル基で、 R^1 がエチル基ある単位に相当するモノマー)/3ーヒドロキシー1ーアダマンチルアクリレート(一般式(VIII)においてRが水素原子である単位に相当するモノマー)=50/30/20(モル%)とした以外は、実施例3と同様にして質量平均分子量が7000のレジスト組成物用樹脂を得た。

そして、実施例1と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0072]

(実施例5)

仕込みのモノマー組成をノルボルナンラクトンメタクリレート(一般式(VI)においてRがメチル基である単位に相当するモノマー)/2-エチルー2-アダマンチルメタクリレート(一般式(I)においてRがメチル基で、 R^1 がエチル基ある単位に相当するモノマー)/3-ヒドロキシー1-アダマンチルメタクリレート(一般式(VIII)においてRがメチル基である単位に相当するモノマー)=40/40/20(モル%)とした以外は、実施例1と同様にして質量平均分子量が 6400のレジスト組成物用樹脂を得た

そして、実施例1と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0073]

(実施例6)

レジスト組成物用樹脂の質量平均分子量が4800になる様に調整した以外は、実施例 1と同様にしてレジスト組成物用樹脂を得た。

そして、実施例1と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0074]

(実施例7)

(B) 成分として、トリフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネートを1. 5質量部と、下記化学式15で表される化合物を1.5質量部とを用いたこと以外は実施例5と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0075]

【化15】

[0076]

(実施例8)

仕込みのモノマー組成を、 γ ーブチロラクトンアクリレート(一般式(VII)において R が水素原子である単位に相当するモノマー)/2ーメチルー2ーアダマンチルメタクリレート(一般式(I)において R がメチル基で、 R^1 がメチル基ある単位に相当するモノマー)/3ーヒドロキシー1ーアダマンチルアクリレート(一般式(VIII)において R が水素原子である単位に相当するモノマー)=40/40/20(モル%)とし、前記化学式 I 4 で表される連鎖移動剤の割合を、I 3 モル%に変更した以外は実施例 I 2 同様にして質量平均分子量 I 7 0 0 0 のレジスト組成物用樹脂を得た。そして、実施例 I 2 同様にして評価した。結果を表 I にまとめて示した。

[0077]

(実施例9)

仕込みのモノマー組成を、 γ ーブチロラクトンメタクリレート(一般式(VII)において R がメチル基である単位に相当するモノマー)/2ーメチルー2ーアダマンチルメタクリレート(一般式(I)において R がメチル基で、 R^1 がメチル基ある単位に相当するモノマー)/3ーヒドロキシー1ーアダマンチルメタクリレート(一般式(VIII)において R がメチル基である単位に相当するモノマー)/トリシクロデカニルメタクリレート(一般式(IX)において、 R がメチル基である構成単位に相当するモノマー)=40 ~15 ~5 (モル%)とし、前記化学式 14 で表される連鎖移動剤の割合を、 3 モル%に変更した以外は実施例 1 と同様にして質量平均分子量 7000 のレジスト組成物用樹脂を得た。そして、実施例 1 と同様にして評価した。結果を表 1 にまとめて示した。

[0078]

(比較例1)

実施例1において、連鎖移動剤を用いない以外は同様にして、レジスト組成物用樹脂を製造し、次いで実施例1と同様な組成のレジスト組成物を調製し、実施例1と同様な方法でポジ型ホトレジスト組成物を調製した。

そして、実施例1と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0079]

(比較例2)

実施例4において、連鎖移動剤を用いない以外は同様にして、レジスト組成物用樹脂を製造し、次いで実施例1と同様な組成のレジスト組成物を調製し、実施例1と同様な方法でポジ型ホトレジスト組成物を調製した。そして、実施例1と同様にして評価した。結果を表1にまとめて示した。

[0800]

(比較例3)

実施例 5 において、連鎖移動剤を用いない以外は同様にして、レジスト組成物用樹脂を製造し、次いで実施例 1 と同様な組成のレジスト組成物を調製し、実施例 1 と同様な方法でポジ型ホトレジスト組成物を調製した。そして、実施例 1 と同様にして評価した。結果を表 1 にまとめて示した。

【0081】 【表1】

	DOF(nm)	形状	LER(nm)	倒れ(nm)	ディフェクト
実施例1	500	矩形	7.2	57	3
実施例2	550	矩形(若干裾引き)	6.5	55	2個
実施例3	500	矩形	5. 1	58	1個
実施例4	500	矩形	6	60	1個
実施例5	500	非常に矩形	5.5	55	1個
実施例6	500	矩形	6.1	60	1個
実施例7	500	非常に矩形	5	55	1個
実施例8	500	矩形	7	62	1個
実施例9	400	非常に矩形	6.5	55	1個
比較例 1	500	矩形	9.8	72	10個
比較例2	550	矩形	8	69	12個
比較例3	500	矩形(若干裾引き)	8	65	15個

[0082]

表1の結果より、本発明に係る実施例においては、パターン形状は矩形であり、焦点深度幅特性に優れ、かつLER特性が良好で、パターン倒れを防ぐことができたので、解像性も良好で、さらにディフェクトも良好であった。実施例7については、レジストパターン形状、LER、ディフェクトにおいて、極めて良好な結果となった。

ページ: 1/E

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 解像性、ラインエッジラフネス特性が良好なホトレジスト組成物用樹脂、およびこれを用いたホトレジスト組成物およびレジストパターン形成方法を提供する。

【解決手段】 ポリマー末端に炭素原子に結合した水酸基を有し、当該水酸基のα位の炭素原子が、少なくともひとつの電子吸引性基を有することを特徴とするホトレジスト組成物用樹脂。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-428853

受付番号 50302127956

書類名 特許願

担当官 鎌田 柾規 8045

作成日 平成16年 1月 8日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 000220239

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

【氏名又は名称】 東京応化工業株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100106909

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 棚井 澄雄

【代理人】

【識別番号】 100064908

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】 100094400

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100106057

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 柳井 則子

ページ: 2/E

特願2003-428853

出願人履歴情報

識別番号

[000220239]

1. 変更年月日

1990年 8月30日

[変更理由]

新規登録

住所

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

氏 名 東京応化工業株式会社